

(11)Publication number:

52-133962

(43) Date of publication of application: 09.11.1977

(51)Int.CI.

C07C 65/14

// A61K 31/19 A61K 31/19

(21) Application number: **51-048546** 

(71)Applicant: GRELAN PHARMACEUT CO

(22)Date of filing:

30.04.1976

(72)Inventor: KIKAZAWA KAZUO

HIIRAGI MINEJI

ISHIMARU HARUHIDE

**HAGA SEIJI** 

SHIROYAMA KEIKO

## (54) SYNTHESIS OF 2-(6-METHOXY-2-NAPHTHYL)-PROPIONIC ACID

(57) Abstract:

PURPOSE: To prepare the title compound, useful as an antiinflammatory and analgesic agent, from 2-hydroxy-3-methyl-3-(6-methoxy-2-naphthyl) acrylonitrile.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### 09日本国特許庁

#### **①特許出願公開**

# 公開特許公報

昭52—133962

60Int. Cl2.

識別記号

69日本分類 16 D 416 庁内整理番号 6347 - 44

④公開 昭和52年(1977)11月9日

C 07 C 65/14 # A 61 K 31/19

**AAJ** ABE

30 H 112 30 H 22 30 G 127.4 5727-44 5727-44 7432-44

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 4 頁)

ン酸の製造法

②特

顧 昭51-48546

❷出

昭51(1976)4月30日

@発 明 者

気賀沢和雄 川崎市多摩区三田2-7

101

同

柊木峯治

調布市染地3-1 多摩川住宅

は-11-501

@発 明者 石丸晴英

東京都世田谷区上馬 2 -26-20

<del>--808</del>

同 芳賀清次

横浜市神奈川区菅田町488 西

菅田団地 7 — 2 — 204

白山圭子 同

東京都世田谷区玉川 4 -20-8

の出 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番

9号

1. 発明の名称

オン酸の製造法

2. 存許請求の範囲

式(I)

で示される2-ヒドロキシ-3 (6-メトキシ-2-ナフチル)アクリロ リルを分解することを特徴とする式(II)

で示される2-(6-メト ル)プロピオン酸の製造法。 (2) 飲式(夏)

(式中、Rは水素原子および低級アルキル基 を示す)で示される2-シアノ-3-メチル - ( 6 - メトキシー2 - ナフチル)グリ シド酸類を加水分解後、脱炭酸して式(I)

$$\begin{array}{c}
\text{CH}^*G \\
\text{C} \\
\text{C}
\end{array}$$
(I)

6-メトキシ-2-ナフチル)アクリロ リルとなし、さらに(【)を分解すること を特徴とする式(耳)

で示される2-(6-メト ル)プロピオン酸の製造法



(N)

**特馬昭52**—1339627**2**) トリルとなし、さらに(I)を分解すること を特象とする式(Ⅱ)

で示される 2 - ( 6 - メト ル)プロピオン酸の製造法。

(II)

を示す)で示される2~シアノ・3~メチル - 3 - ( 6 - メトキシ - 2 - ナフチル)アク

·(式中、Rは水素原子やよび低級アル

リル酸類を酸化して、一般式(直)

(式中、Rは水素原子および低級アルキル基 を示す)で示される2~シアノ・3-メチル - 3 - (6-メトキシ-2-ナフチル)クリ シド酸類となした後、(産)を加水分解後脱炭 **献して式(I)** 

CH'O OH (I)
$$c = c - cA$$

よく(Ι)で示される化合物が得られることが判 明し、本発明を完成したのである。

まず、2~アセチルー6~メトキシナフメレ ンとシアノ酢酸あるいはそのエステル類とから 得られる上記一般式(F)で示される2-シアノ - 3 - メテル - 3 - ( 6 - メトキシ - 2 - ナフ チル)アクリル世典を酸化して、式(質)で示さ れる2-シアノ-3-メナル-3-(6-メト

CHCOOR (I)

本発明は式(Ⅱ)

で示される2~(6-メトキシ~2-ナフチル) プロピオン酸の製造法に関するものである。式 (耳)で示される化合物は商長鎮痛剤として用い られている医薬品である。

今回、本発明者らは公知方法とは異なる下式 に示すような方法で、しかも公知方法より収率

キシ-2-ナフチル)グリシド酸類となし、さ らに加水分解後、脱炭酸することにより式(I) で示される2~ヒドロキシー3~メチル・3~ ( 6 - メトキシ - 2 - ナフチル) アクリロニト リルを製造することができる。次にとのように して得られた(I)を分解して目的とする2-( 6 - メトキシ - 2 - ナフチル ) プロピオン酸 を製造することができる。さらに具体的には一 **教式(皿)で示されるエポキシド体は一数式(型)** で示される2-シアノ-3-メチル-3-(6 ~メトキシ-2~ナフチル)アクリル酸銀を過 要化水素等のような酸化剤で酸化するととによ り、一致式(页)で示される2~シアノ~3~メ チル・3-(6-メトキシ-2-ナフチル)グ リシド酸類を製造することができる。クリシド 酸エステルは加水分解してグリシド酸に導くと とができる。酸化の条件としてはメングステン よびモリプデン酸アルカリ等の存在下過酸化水 素を用いて酸化反応を行なうのが好ましいが、

その他には過酸、例えば過安息香酸・過酢酸・ 通フタル酸・過程脳膜等も使用することができ る。善彂としては、反応に襲与しないものなら 使用しても差しつかえないが、メタノール・エ ォノール,プロペノール,ブタノール等のアル コール系の溶鉄が好せしい。反応温度としては 0~100℃程度で、好ましくは宝盛程度であ る。反応時間は1~48時間程度である。次K 中間体(I)の合成は2-シアノ-3-メチル-3-(6-メトキシー2-ナフテル)グリシド 酸エステルを加水分解してグリシド酸あるいは その塩にした後、遊離グリシド酸を加熱等によ り税炭酸させて式(I)で示ざれる2-ヒドロキ シー3~メチル・3-(6-メトキシ-2-ナ フチル)アクリロニトリルを製造することがで きる。

エヌデルの加水分解の条件としてはアルカリ、 例えば水酸化カリウム、炭酸カリウム、重炭酸 カリウム・水酸化ナトリウム・炭酸ナトリウム 。重炭酸ナトリウムを用いて加水分解を行ない、

- メチル - 3 - (6-メトキシ-2-ナフチル) アクリロニトリルの分解の条件としては、アル カリ性,酸性あるいは中性で分解することがで きる。また、アルコール等の有機容能中で分解 してもよい。アルカリ剤としては、水酸化ナト リウムの炭酸ナトリウム重炭酸ナトリウム。水 酸化カリウム・炭酸カリウム・重凝酸カリウム 等が用いられる。 酸性あるいは中性で分解して もよい。使剤としては塩酸・硫酸・硝酸・燐酸 等がある。反応温度としては0~200℃程度 であり、反応時間は1~20時間程度である。 反応処理としては公知の手段、例えば再結晶。 カラムクロマトグラフイー等により精製すると とができる。ととで得られた中間体はすべて文 献未知のため、各種機器分析法によりその構造 を確認した。さらに目的物質(工)は公知法から 将たものと各種機器分析データーが全く一致し たととよりその構造を確認した。なお、(I),(E)bet な(D)は 数何書性体の決合的である。 次に実施例にて本苑明を具体的に説明するが、 これに限定されるものではない。

溶鉄としてはメタノール・エタノール・ブロバ ノール等のアルコール系溶鉄・水等適当な溶鉄 中反応を行なう。反応温度としては0~100 で程度で、好ましくは10~40で程度である。 反応時間は1~40時間程度である。

将られたカルボン酸の金属アルカリ塩を避離 にした後、加熱等により脱炭酸させて、式(I) で示される2-ヒドロキシー3-メチルー3-(6-メトキシー2-ナフテル)アクリロニト リルを製造することができる。

脱炭酸の方法としては溶媒中または無溶媒で加熱することにより脱炭酸することができる。 用いる溶媒としては水、あるいはメタノール・ エタノール・プロペノール等のアルコール類、 あるいはペンゼン・トルエン・キシレン等の 化水素系の酸メチルエステル・酢酸エテ ルエステル等の密媒中で加熱し脱炭酸すること ができる。加熱の温度としては50~150℃ 程度である。

最後に式(I)で示される2-ヒドロキシ-3

実施例1 2 - シアノ - 3 - メチル - 3 - ( 6 - メトキシ - 2 - ナフチル ) アクリル酸 エチルの製造法

6-メトキシー2-アセチルナフタレン10.0 8・シアノ酢酸エチル7.4 g・酢酸アンモニウム 3.8 g・氷酢酸9.2 m・ペンゼン50 mlの混合物 を水分定量装置を用いて4.3 時間加熱避免する。 放冷後ペンゼン暦を水・飽和重盲水および飽和 域水で洗浄後、碳酸マグネンウムで乾燥。溶媒の 去して得られる袖状物をシリカゲルカラムクロマ サクラフィーに付し、クロロホルム流出分面で 黄色油状物12.9 8を得。本物質は無何異性体の 混合物である。

赤外線板収スペクトル (KBr) ca<sup>-1</sup>:
 1720(C=0),2215(CH)
 核磁気共鳴スペクトル & (CDO1。):
 0.95,129(3H,各三重線,OH<sub>a</sub>CH<sub>a</sub>)
 二異性体)
 242,261(3H,各一重線,CH<sub>a</sub>)

二異性体)

特別252—133962(4)

3.71(3日,一重報,

3.93,4.20(2H,各四重碳, CH,CH, 二里件体)

6.80~7.80(6日,多重禁,芳香菓ブロトン) 異性体の一方が結晶化しエタノールより再結晶 して mp 9 2~9 3での結晶 4 g を得。

元素分析 C1.8H1.00.N

計算值: C, .73,22; H, 5,76; H, 4,75 実験値: C . 7310; H , 545; H , 482

実施例 2 2-シアノ・3ーメチル・3ー(6-メトキシー2~ナフチル)グリシド酸 エチルの製造法

アクリル酸エチル誘導体295g×よびメング ステン酸ナトリウム 0.9 gのエタノール溶液 1 0 ■に室風にて攪拌下30%過酸化水素水 1.8 mlを 渡下する。 室温で48時間提拌したのちェタノ -ルを留去し、残渣をクロロホルムに溶かす。クロ ロホルム層を水洗袋硫酸マグネシウムで乾燥し、 薔鮮留去して得られる残渣をシリカゲルカラムク

実施例3 2-ヒドロキシ-3-メチル-3-( 6 - メトキシ - 2 - ナフチル)アク リロニトリルの製造法

エステル体550号をエタノール30皿に溶解 したものに、水酸化カリウム118年のエタノー ル帝解を室職にて携件下加える。 1 時間携件し室 選で一夜放置後エタノールを貿去することにより... なルボン酸のナトリウム塩が得られる。

赤外親吸収スペクトル (EBr)ca<sup>-1</sup>:

1620 (COO-) . 2240 (CN)

得られたナトリウム塩を少量の水に溶解し、氷 冷下10%塩酸水溶液を加えて酸性とし酢酸エチ ルで抽出する。有機層を水洗袋硫酸マグネンウム で乾燥し、減圧下溶媒を留去することにより400 4の黄色結晶を得。このものをペンゼンより再結 品して mp 135~1370 の結晶を得っ

元素分析 C. . K. . O. N

計算額: C , 7 5.3 1; H , 5.4 4; N , 5.8 6 . 実験値: C,7538; H,531; F,592 赤外額吸収スペクトル (KBr)ca-1:

ロマトグラフィー し、クロロホルム流出分画 -上り無色油状物 2.08 を得。本物質は幾何異性体 の混合物である。

赤外額吸収スペクトル (KBr)cm<sup>-1</sup>:

1750(C=0),  $2240(C\equiv 1)$ 

核磁気共鳴スペクトル & (CDC1。):

0.73,1.31(3H,各三重數,CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>,

二異性体)

1.81,1.98(3H,各一重數,CH,,

二異性体)

3.77(3H,一重额, OCH,)

3.79,4.29(2H,各四重線,CH,cH,

二異性体)

6.80~7.80(6m・多重線・芳香環プロトン)

異性体の一方が結晶化しメメノールより再結晶 して mp 114~115℃の結晶 0.9 g を得。

元素分析 C1.H1.O.N

計算値: C, 69.45; H, 5.47; H, 4.50 実験値: 0,6262; H,351; H,432

1 6 2 0 ( C = C ) , 2 2 2 0 ( CN )

実施例も 2~(6~メトキシ-2~ナフチル) ブロピオン酸の製造法

アクリロニトリル体180号に10%水酸化ナ トリウム水溶液 5 型を加え、70~90℃で 5 時 間浸拌する。放冷後、氷冷下10%塩度水溶液で 徴性とし酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗後、 健康マグネシウムで乾燥、脊巣貿去することによ り得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付しペンセン・エタノール(100:2) の流出分離より140年の白色結晶を得。このものはべ ンゼンより再結晶することにより、模品の酸点に一致し た。敵点152℃(標品152~1541℃)

特許出願人 グレラン製薬株式会社